This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

PCT WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM
Internationales Büro
INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

A61K 9/16, 9/50 A1 (43) Internationales Veröffentlichungsdatum: 5. Juni 1997 (05.06.97)	(51) Internationale Patentklassifikation •:		(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:	WO 3//130/0
	A61K 9/16, 9/50	A1		Juni 1997 (05.06.97

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP96/04701

(22) Internationales Anmeldedatum: 30. Oktober 1996 (30.10.96)

(30) Prioritätsdaten:

195 45 257.7

24. November 1995 (24.11.95) DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): SCHER-ING AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; Müllerstrasse 178, D-13353 Berlin (DE).

(72) Erfinder: und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): RÖSSLING, Georg [DE/DE]; Oranienburger Chaussee 60 C, D-13465 Berlin (DE). ALBAYRAK, Celál [DE/DE]; Paul-Lincke-Ufer 42/43, D-10999 Berlin (DE). TACK, Johannes [DE/DE]; Tharsanderweg 42, D-13595 Berlin (DE). SCHMITZ, Reinhard [DE/DE]; Pfalzburger Strasse 12, D-10719 Berlin (81) Bestimmungsstaaten: AU, CA, CN, HU, IL, JP, KR, NO, NZ, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

- (54) Title: METHOD OF PRODUCING MORPHOLOGICALLY UNIFORM MICROCAPSULES AND MICROCAPSULES PRO-DUCED BY THIS METHOD
- (54) Bezeichnung: VERFAHREN ZUR HERSTELLUNG VON MORPHOLOGISCH EINHEITLICHEN MIKROKAPSELN SOWIE NACH DIESEM VERFAHREN HERGESTELLTE MIKROKAPSELN

(57) Abstract

The invention concerns a method of producing morphologically uniform microcapsules containing peptides, proteins or other watersoluble biologically active substances as active substance, and microcapsules produced by this method with a charging degree of between 3 and 30 wt.% and a diameter of ≤ 8 µm. According to the invention, biodegradable polymers are dissolved in a halogen-free solvent or solution mixture and the buffered active substance solution, which has a pH of between 6.0 and 8.0, is dispersed in this solution. An aqueous solution containing a surfactant is then added to this W/O emulsion (W/O/W emulsion) and the solvent removed. The microcapsules produced by this method display no tendency to agglomerate. The encapsulation efficiency of the method is between 90 and 95 %.

(57) Zusammenfassung

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung von morphologisch einheitlichen Mikrokapseln enthaltend Peptide, Proteine oder andere wasserlösliche biologisch aktive Substanzen als Wirkstoff sowie nach diesem Verfahren hergestellte Mikrokapseln mit einem Beladungsgrad zwischen 3 bis 30 Gew.-% und einem Durchmesser ≤ 8 µm. Erfindungsgemäß werden bioabbaubare Polymere in einem halogenfreien Lösungsmittel oder -gemisch gelöst, in diese Lösung wird die gepufferte Wirkstofflösung, die einen pH-Wert zwischen 6,0 bis 8,0 besitzt, dispergiert. Anschließend wird zu dieser W/O-Emulsion eine wäßrige Lösung enthaltend eine oberflächenaktive Substanz zugesetzt (W/O/W-Emulsion) und das Lösungsmittel entfernt. Die mit diesem Verfahren hergestellten Mikrokapseln zeigen keine Agglomerationsneigung. Die Verkapselungseffizienz des Verfahrens liegt bei 90 bis 95 %.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AM	Armenien	СВ	Vereinigtes Königreich	MX	Mexiko
AT	Osterreich	GB	Georgien	NE	Niger
ΑU	Australien	GN	Guinea	NL	Niederlande
BB	Barbados	GR	Griechenland	NO	Norwegen
BE	Belgien	HU	Ungam	NZ	Neusceland
BF	Burkina Faso	IE	Irland	PL	Polen
BG	Bulgarien	IT	Italien	PT	Portugal
BJ	Benin	JP	Japan	RO	Rumanien
BR	Brasilien	KE	Kenya	RU	Russische Föderation
BY	Belarus	KG	Kirgisistan	SD	Sudan
CA	Kanada	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SE	Schweden
CF	Zentrale Afrikanische Republik	KR	Republik Korea	SG	
CG	Kongo	KZ	Kasachstan	SI	Singapur Slowenien
CH	Schweiz	ü	Liochtenstein	SK	
CI	Côte d'Ivoire	LK	Sri Lanka	SN	Slowakei
СМ	Kamerun	LR	Liberia	SZ	Senegal Swasiland
CN	China	LK	Litauen	7D	
CS	Tschechoslowakei	LU	Luxemburg	TG	Tschad
CZ	Tschechische Republik	LV	Lettland		Togo
DE	Deutschland	MC	Monaco	T)	Tadschikistan
DK	Dinemark	MD		TT	Trinidad und Tobago
EB	Estland	MG	Republik Moldau	UA	Ukraine
ES	Spanien		Madagaskar	UG	Uganda
FI	Finnland	ML	Mali	US	Vereinigte Staaten von Amerik
FR	Frankreich	MN	Mongolei	UZ.	Usbekistan
GA	Gabon	MR	Mauretanien	VN	Vietnam
va	GAUGI	MW	Malawi		

Verfahren zur Herstellung von morphologisch einheitlichen Mikrokapseln sowie nach diesem Verfahren hergestellte Mikrokapseln

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung von morphologisch einheitlichen Mikrokapseln, die Peptide, Proteine oder andere wasserlösliche biologisch aktive Substanzen als Wirkstoffe enthalten sowie nach diesem Verfahren hergestellte Mikrokapseln.

5

10

15

20

25

30

35

Bekanntermaßen stellen Peptide und Proteine Wirkstoffe mit großer Pharmakodynamik dar, die jedoch bei oraler Applikation wegen ihrer Hydrolyseempfindlichkeit im sauren Milieu des Magens sowie enzymatischen Abbau zersetzt und damit teilweise inaktiviert werden, so daß sich ihre Wirksamkeit im Gastrointestinaltrakt erheblich verringert.

Eine schnelle Inaktivierung von Proteinen und Peptiden ist jedoch auch nach parenteraler und speziell nach intravenöser Applikation aufgrund der oft sehr kurzen Halbwertszeit zu beobachten. Dies bedeutet, daß trotz großer Pharmakodynamik und theoretisch geringer therapeutischer Dosierungen Mehrfachgaben hoher Dosierungen notwendig werden können, die eine große Belastung für den Patienten bedeuten.

Geeignete Formulierungen, die die genannten Nachteile vermeiden, sind Depotsysteme in Form von Polymermikro-kapseln oder Polymernanokapseln, die auch für Peptide zahlreich bekannt und in der Literatur beschrieben sind.

Sie besitzen die Vorteile, daß

- -Peptide und Proteine vor rascher Inaktivierung geschützt sind,
- -geringere Dosierungen pharmakologisch wirksam sind,

5

10

15

25

30

35

- -Mehrfachgaben reduziert werden können,
- -eine kontrollierte Freisetzung von Peptiden und Proteinen prinzipiell möglich ist,
- -die verkapselten Wirkstoffe zielgerichtet
 transportiert und
- -unerwünschte Nebenwirkungen reduziert werden können.

Die bekannten Verfahren zur Mikro - oder Nanoverkapselung von wasserlöslichen Substanzen können wie folgt eingeteilt werden:

- -Koazervation bzw. Emulsionsphasentrennung
- -Verkapselung durch Sprühtrocknung
- -Solvent Evaporation in organischer oder wäßriger Phase.

Alle Verfahren beinhalten die Einbettung der Wirkstoffe in eine bioabbaubare Polymermatrix bzw. Copolymermatrix.

Aus der Literatur bekannte Polymere für diesen Zweck sind Polyamide, Polyanhydride, Polyester, Polyorthoester, Polyacetate, Polylactone, Polyorthocarbonate u. a. Vor allem haben bisher Polylactid-co-Glycolid-Polymere Anwendung gefunden.

So sind z.B. aus US 4.675.189 (Syntex Inc.),

US 4.835.139 (Debiopharm S.A.) und EP 302 582 B1 (Southern Research Inst.) pharmazeutische Zusammensetzungen wasserlöslicher Peptide und Proteine in Kapselform bekannt, die auf der Basis der Koazervation bzw.

Emulsionsphasentrennung hergestellt wurden.

Gemäß dieser Offenbarung werden Verfahren beschrieben, bei denen das verwendete Copolymer, vorzugsweise Poly- (Lactidco-Glycolid)-Polymer, in einem halogenierten organischen Lösungsmittel, bevorzugt Dichlormethan, gelöst wird, und in

PCT/EP96/04701

5

10

15

20

25

30

diese Lösung eine wäßrige Peptidlösung dispergiert wird.

Danach wird ein sogenanntes Koazervations-Agenz zugesetzt.

Das Koazervations-Agenz ist in dem organischen

Lösungsmittel löslich, das Polymer ist jedoch unlöslich im

Koazervations-Agenz, wodurch es zur Präzipitation des

Polymeren unter Einschluß der dispergierten Polypeptide

kommt. Als Koazervations-Agenz wird zur Phasentrennung

üblicherweise Silikonöl eingesetzt. Nach Zugabe des

Silikonöls muß außerdem noch eine große Menge Heptan

zugegeben werden, das die Härtung der Mikrokapseln bewirkt.

Die Verkapselungseffizienz dieser Methode liegt bei ca. 70% (US 4.835.136). Die hergestellten Mikrokapseln weisen einen Durchmesser von 1 bis 500 μ m auf, gemäß der Beispiele vorzugsweise 10 bis 50 μ m.

Die Nachteile dieses Verfahrens bestehen neben der Verwendung toxikologisch problematischer Mittel wie Dichlormethan, Heptan und Silikonöl auch in der Notwendigkeit des Einsatzes großer Lösungsmittelmengen, die aus der Verkapselung mittels Koazervations- Agentien, wie Silikonöl, resultiert.

Ein in EP-A 315875 (Hoechst AG) beschriebenes Verfahren zur Herstellung bioabbaubarer Mikrokapseln von wasserlöslichen Peptiden und Proteinen basiert auf dem Sprühtrocknungsverfahren, bei dem eine wäßrige Peptid- oder Proteinlösung in einer organischen Polymerlösung emulgiert und diese Emulsion sprühgetrocknet wird.

Als biologisch abbaubares Polymer wird eine Mischung aus Polyhydroxybuttersäure und Poly (Lactid-co-Glycolid) Polymer im Mischungsverhältnis zwischen 99:1 bis 20:80 eingesetzt.

Das Peptid oder Protein liegt in mikronisierter Form oder in wäßriger Lösung vor. Als Lösungsmittel kommen Chloroform, Dichlormethan, DMF oder ein Lösungsmittelgemisch aus Wasser /Ethanol /Chloroform in

-4-

Betracht. Gemäß den Beispielen wird Chloroform eingesetzt. Die Sprühtrocknung erfolgt bei Temperaturen zwischen vorzugsweise 45 bis 95°C.

Nachteilig an diesem Verfahren ist die potentielle Explosionsgefahr bei Verwendung nichthalogenierter Lösungsmittel und der gleichzeitigen Anwendung höherer Temperaturen beim Trocknungsverfahren. Andererseits führt der Einsatz nichtentflammbarer Lösungsmittel wie Dichlorethan zu toxikologisch bedenklichen Restlösemittelkontaminationen im Endprodukt. Daneben zeigen sprühgetrocknete Mikrokapseln prinzipiell eine starke Agglomerationsneigung, es entstehen Agglomerate von ca. 100 μm Größe.

15

Nach dem "Solvent - Evaporation - Verfahren" hergestellte Mikropartikel sind in zwei kanadischen Patentanmeldungen CA 2.100.925 (Rhone-Merieux) und CA 2.099.941 (Tanabe Seiyaku Co.) beschrieben.

20

25

Üblicherweise wird bei dieser Methode die wäßrige Peptidoder Proteinlösung in einer organischen Polymerlösung dispergiert, oder es werden Wirkstoffkristalle in der Polymerlösung suspendiert. Nach Zugabe einer zweiten wäßrigen Phase mit einer grenzflächenaktiven Substanz wird das Polymerlösungsmittel verdampft.

Diese Methode ist sehr variabel und es werden normalerweise W/O oder komplexe W/O/W-Emulsionen hergestellt.

30

35

Gemäß CA 2.099.941 werden wasserlöslicher Wirkstoff und bioabbaubares Polymer zuerst in einem Lösungsmittel oder einem Lösungsmittelgemisch gelöst, in dem sie beide löslich sind. Anschließend wird dieses Lösungsmittel entfernt und die entstandene feste Dispersion in einem mit Wasser nicht mischbaren organischen Lösungsmittel gelöst. Die resultierende Lösung (Ölphase) wird in einer wäßrigen Phase emulgiert, so daß eine W/O - Emulsion entsteht.

PCT/EP96/04701

Zuletzt wird das organische Lösungsmittel der Ölphase dieser Emulsion verdampft.

Konkrete Beispiele der Patentschrift betreffen Poly(Lactid-co-Glycolid)-Polymer (PLGA) als Matrix und
Thyreotropin freisetzendes Hormon (TRH) oder seine Derivate
als Wirkstoff, die zuerst in einem Gemisch aus
Acetonitril/Ethanol und ggf. Wasser, oder nur Acetonitril,
oder aus Acetonitril und wäßriger Gelatine, oder aus
Dichlormethan und Ethanol gelöst werden.

Als organische Lösungsmittel zur Lösung der festen Dispersion finden Dichlormethan oder Chloroform Anwendung.

Eine wäßrige Polyvinyalkohol-Lösung stellt die wäßrige Phase dar.

Die Größe der Mikrokapseln liegt bei einem Durchmesser von 1 bis 100 μm , gemäß der konkreten Beispiele bei ca. 50 μm bis <100 μm .

20

15

Gemäß CA 2.100.925 werden Mikrokapseln von LHRH-Hormon und Analoga durch vorheriges Dispergieren des LHRH-Hormons in Pulverform in zwei organischen Lösungsmitteln hergestellt, wobei das eine Lösungsmittel (genannt

Dispersionslöungsmittel) das Herstellen einer homogenen Suspension des pulverisierten Hormons durch einfaches Rühren ermöglicht. Das zweite Lösungsmittel ist leicht mit Wasser mischbar und macht damit die Mikrodispersion der organischen Phase in der wäßrigen Phase möglich.

30

Als zweites Lösungsmittel wird Dichlormethan oder alternativ Chloroform verwendet. Die Kapseln weisen einen Durchmesser zwischen 1 bis 250 μm auf. Vorzugsweise sind die Kapseln größer als 50 - 60 μm .

35

Die Morphologie der so hergestellten Mikrokapseln ist ebenfalls sehr unterschiedlich. Wie oben bereits ausgeführt sind die verwendeten halogenierten Lösungsmittel

WO 97/19676

5

10

-6-

PCT/EP96/04701

toxikologisch bedenklich. Daneben benötigt dieses Verfahren auch größere Mengen grenzflächenaktiver Substanzen.

Aufgabe der Erfindung war es, ein einfaches und schonendes Verfahren zur Herstellung morphologisch einheitlicher, nicht agglomerierender Mikrokapseln unter Verwendung von toxikologisch unbedenklichen Lösungsmitteln zu entwickeln, das eine Verkapselungseffizienz von mindestens 85%, vorzugsweise über 90 %, aufweisen und Mikrokapseln im Größenbereich von 200 nm bis $500\mu m$ mit hohem Beladungsgrad liefern soll. Außerdem soll das Verfahren ein "scaling up" ermöglichen.

Die Aufgabe der Erfindung wird überraschend einfach mittels der "Induced Phase Transition"-Methode gelöst, welche 15 ausgeführt wird indem ein für die Mikrokapselherstellung übliches Polymer wie ein Polyester aus Hydroxycarbonsäuren oder ein Blockpolymer aus Polyestern von Hydroxycarbonsäuren und Polyethylenglykol (PEG) in einem 20 halogenfreien, nicht oder partiell mit Wasser mischbaren Lösungsmittel oder Lösungsmittelgemisch gelöst wird und in diese Lösung die gepufferte Wirkstofflösung, die einen pH-Wert zwischen 6,0 - 8,0 hat, dispergiert wird. Durch Homogenisieren entsteht eine stabile W/O-Emulsion, zu der 25 unter Rühren eine wäßrige Lösung enthaltend eine oberflächenaktive Substanz oder ein Gemisch oberflächenaktiver Substanzen als äußere Phase zugesetzt wird, so daß eine dreiphasige W/O/W-Emulsion erhalten wird. Nachfolgend wird das Lösungsmittel oder Lösungsmittelgemisch mit üblichen Methoden entfernt, 30 vorzugsweise im Vakuum und/oder Luft/Stickstoffstrom. Die Mikrokapseln werden aufkonzentriert und ggf. gefriergetrocknet.

Die Partikelgröße wird dabei über die Rührgeschwindigkeit gesteuert, wobei kleinere Partikel (≤ 8μm) - wie sie benötigt werden falls das Produkt für eine intravenöse

15

Applikation bestimmt ist - bei höheren Rührgeschwindigkeiten erhalten werden.

Gewünschtenfalls werden die Mikrokapseln nach Entfernung
des Lösungsmittels zusätzlich einer "cross-flow" Filtration
unterzogen, wodurch sie von restlichem Tensid und
Restlösemittel-Anteilen befreit werden. Dadurch gelingt es
den "initial burst", d.h. eine hohe Wirkstoffabgabe
unmittelbar nach der Applikation (durch an der
Partikeloberfläche anhaftenden Wirkstoff), zu verringern
bzw. zu vermeiden.

Zur Lyophilisation werden gegebenenfalls Kryoprotektoren wie Zucker, Zuckeralkohole oder Polyvinylpyrrolidonderivate zugesetzt.

Bevorzugte Polyester von Hydroxycarbonsäuren, die in dem erfindungsgemäßen Verfahren eingesetzt werden können, sind:

- Polyglycolide (PGA) und Copolymere von Glycoliden wie
 Glycolid/Lactid Copolymere (PGA/PLLA) oder
 Glycolid/Trimethylencarbonat Copolymere (PGA/TMC);
 L-Polylactide (PLA) und Stereocopolymere von Polylactiden
 wie Poly-L-Lactid (PLLA), Poly-DL-Lactid Copolymere und LLactid /DL-Lactid Copolymere; Copolymere von PLA wie
 Lactid/Tetramethylglycolid Copolymere, Lactid/
 δ-Valerolacton Copolymer und Lactid/ε-Caprolacton
 Copolymer; Poly-β-hydroxybutyrat (PHBA), PHBA/
 β-Hydroxyvalerat Copolymere (PHBA/HVA), Polyβ-hydroxypropionat (PHPA), Poly-p-dioxanon (PDS), Poly-δ-
- β-hydroxypropionat (PHPA), Poly-p-dioxanon (PDS), Poly-δ-valerolacton, hydrophobisierte Polysaccharide,
 Hyaluronsäure, Dextrane oder hydrophobisiertes
 Amylopektin und Poly-ε-caprolacton.
- Als Blockcopolymere von Polyestern von Hydroxycarbonsäuren und linear- oder Star-Polyethylenglykol (PEG) können in dem erfindungsgemäßen Verfahren die nachfolgend genannten Anwendung finden:

AB-Blockcopolymere aus PLA und PEG, ABA-TriblockCopolymere aus PLA-PEG-PLA, S(3)-PEG-PLA Blockcopolymere und S(4)-PEG-PLA Blockcopolymere.

5

15

Bevorzugt wird gemäß der Erfindung das Polymer Resomer[®] 505 insbesondere Resomer[®] RG-756 oder Resomer[®] RG-858 eingesetzt.

10 Resomer® ist eine Marke der Firma Böhringer Ingelheim Es handelt sich dabei um ein (DL-Lactid-co-glycolid)-Polymer.

Erfindungsgemäß bevorzugte halogenfreie Lösungsmittel oder Lösungsmittelgemische sind Aceton, Ethanol, Alkylacetate wie Methyl-, Ethyl-, Propyl-, Isopropyl- oder Butylacetat, Alkylformiate wie Methyl-, Ethyl-, Propyl-, Isopropyl- oder Butylformiat, Triacetin, Triethylcitrat und/oder C_1 - C_4 -Alkyllactate z. B. Methyl- oder Ethyllactat.

Besonders bevorzugt werden Ethylacetat, Isopropylacetat und Propylformiat eingesetzt.

Gepufferte Lösungen im Sinne der Erfindung sind wäßrige Lösungen von Peptiden, Proteinen bzw. von deren physiologisch verträglichen Salzen oder von anderen wasserlöslichen biologisch aktiven Substanzen, die vorzugsweise mit einer Tris (hydroxymethyl) aminomethanlösung oder einer Phosphatpufferlösung auf einen pH-Wert zwischen 6,0 und 8,0, vorzugsweise pH 6,5 bis 7,4, eingestellt werden.

Ein weiterer erfindungsgemäß eingesetztbarer Puffer ist der Citratpuffer, wobei die Pufferkonzentrationen im allgemeinen im Bereich von 5mmol/l bis 300 mmol/l liegen.

35

25

30

Mit dem erfindungsgemäßen Verfahren können beliebige wasserlösliche Peptide bzw. Proteine verkapselt werden. Insbesondere geeignet ist das erfindungsgemäße Verfahren 10

20

25

30

35

zur Verkapselung von Humanserumalbumin, Insulin, Interferone und LHRH-Antagonisten oder deren Analoga.

Ganz besonders vorteilhaft können mit dem erfindungsgemäßen

Verfahren morphologisch einheitliche Mikrokapseln von
Humanserumalbumin, Insulin, Interferonen und den
nachfolgend genannten Peptiden hergestellt werden:

- a) DesA(2)Nal-beta-Ala-DCpa-DPal-Ser-Tyr-DCit-Leu-Arg-Pro-DAla-NH₂,
 - DesA(2)Nal-Gly-DCpa-DPal-Ser-Tyr-DCit-Leu-Arg-Pro-DAla-NH₂,
- 15 c) Ac-DNal-DCpa-DPal-Ser-Tyr-DLys (Mor) -Leu-Lys (Mor) Pro-DAla-NH2

Die Bedeutungen von DesA(2)Nal und D-Cit und die chemischen Strukturen der Peptide a) bis c) sind in Figur 1 bzw. 2 aufgeführt.

Im Sinne der Erfindung werden als oberflächenaktive Substanzen bevorzugt Substanzen aus der Poloxamere® Gruppe, Polyethylenglycol Alkylether, Polysorbate (Tween®, Span®), Saccharoseester (Sisterna®, the Netherlands), Saccharoseester (Ryoto sugar ester, Tokyo), Gelatine, Polyvinylpyrrolidon, Fettalkoholpolyglycosid, Charps, Charpso, Decyl- β -D-Glycopyranosid, Decyl- β -D-Maltopyranosid, Natrium-oleat, Poloxamine® Gruppe, Polyethylenglykol, Polyvinyalkohol, polyoxyethylierte Fettsäureether (Brij®), Triton X 100 oder deren Gemische.

Bevorzugt finden Polyvinylalkohol, Brij[®], Poloxamere[®], Poloxamine[®] und Tween[®] Anwendung.

Gegenstand der Erfindung sind auch morphologisch einheitliche Mikrokapseln, die nach dem genannten Verfahren

-10-

hergestellt werden und einen Durchmesser von 200nm bis 500 μm , vorzugsweise zwischen 0,2 bis 8 μm aufweisen.

Aufgrund der günstigen Konstellation von Polymer und Lösungsmittel kommt es bei dem erfindungsgemäßen Verfahren zu keiner Bildung von Agglomeraten der Mikrokapseln.

5

10

So zeigen Figuren 3 und 4 lichtmikroskopische Aufnahmen der erfindungsgemäßen Mikrokapseln hergestellt nach Beispiel 10 (Fig. 3) bzw. nach Beispiel 15 (Fig. 4). Ein Millimeter in der Abbildung entspricht 1 µm in Realität. Die Aufnahmen zeigen deutlich die einheitliche Morphologie, Partikelagglomerate liegen nicht vor.

Die Verkapselungseffizienz des Verfahrens liegt bei mindestens 85%, vorzugsweise werden Verkapselungseffizienzen zwischen 90 - 95 % erreicht. Als Verkapselungseffizienz ist die Masse des verkapselten Wirkstoffes · 100/Masse des eingesetzten Wirkstoffes zu verstehen. Der Beladungsgrad der hergestellten Mikrokapseln liegt zwischen 3 bis 30 % (Beladungsgrad = Wirkstoffmasse · 100 / Wirkstoffmasse + Polymermasse).

Anschließend soll die Erfindung an Ausführungsbeispielen näher erläutert werden, ohne sie darauf einzuschränken.

-11-

Beispiel 1

5

10

15

20

25

1,7 g des Polymers Resomer ® RG-756 werden in 29 ml Ethylaceat gelöst und in ein Stahlgefäß (Höhe 11,5 cm, Innendurchmesser 8 cm) überführt. Anschließend werden 3 ml einer wäßrigen, 200 mg Humanalbumin enthaltenden, 5 mmolaren Tris(hydroxymethyl)aminomethanlösung (pH 7,4) mit Hilfe eines mechanischen Rührers (Dispermat-FT, VMA-Getzmann GmbH, 5cm Dissolverscheibe) in der Polymerlösung 6 min bei 10000 U/min unter Raumtemperatur dispergiert. Zu der entstandenen W/O- Emulsion werden unter Rühren (8000 U/min) 45 ml einer wäßrigen Lösung, bestehend aus einer 2 % igen Polyvinylalkohollösung (Molekulargewicht 9000 - 10000, Aldrich) gegeben. Nach einer Dispergierzeit von 10 sec. wird die W/O/W-Emulsion in einen 500 ml Dreihalskolben überführt und mittels KPG-Rührer gerührt. Das Lösungsmittel Ethylacetat wird dann unter 20°C durch Anlegen eines Vakuums (900 mbar), Stickstoff- oder Lufteinleitung entfernt. Nach 5 h wird die Suspension mit 5 l Wasser oder einer wäßrigen Lösung gewaschen und auf ein gewünschtes Suspensionsvolumen eingeengt. Es wird eine "cross flow" Filtration mittels eines Sartocon Mini ® (Sartorius AG. Göttingen) Systems durchgeführt. Die lösungsmittel- und annähernd emulgatorfreie Suspension wird mit einem Kryoprotektor (beispielsweise mit einem Zucker, Zuckeralkohol oder Polyvinylpyrrolidonderivat) versetzt, möglichst schnell, beispielsweise mit flüssigem Stickstoff, eingefroren und gefriergetrocknet.

Das mit Wasser oder mit einer wäßrigen Lösung resuspendierte Lyophilisat enthält Mikrokapseln mit einem
Humanalbumingehalt von 9 % (Humanalbuminmasse · 100 / Humanalbuminmasse + Polymermasse = Beladungsgrad) und sie besitzen einen Durchmesser von 0,2 bis 8

µm. Die Verkapselungseffizienz beträgt 86 %.

35

WO 97/19676

-12-

Beispiel 2

Es wird wie in Beispiel 1 verfahren, wobei 1,7 g Resomer ® RG-756 nicht in 29 ml Ethylacetat, sondern in 40 ml Methylacetat gelöst werden.

Beispiel 3

10 Es wird wie in Beispiel 1 verfahren, wobei statt 1,7 g des Polymers Resomer ® RG-756 1,1 g des Polymers Resomer ® RG-858 verwendet wird.

15 Beispiel 4

Es wird wie in Beispiel 1 verfahren, wobei statt 1,7 g des Polymers Resomer [®] RG-756 3,0 g des Polymers Resomer [®] RG-858 verwendet werden.

20

5

Beispiel 5

Es wird wie in Beispiel 1 verfahren, wobei statt einer 2 % PVA Lösung eine 2 % Brij ® 35 Lösung verwendet wird.

Beispiel 6

Es wird wie in Beispiel 1 verfahren, wobei statt einer 2 % PVA Lösung eine 2 % Brij ® 96 Lösung verwendet wird.

Beispiel 7

35

Es wird wie in Beispiel 1 verfahren, wobei statt einer 2 % PVA Lösung eine 2 % Tween % 20 Lösung verwendet wird.

-13-

Beispiel 8

5

10

15

20

25

30

35

1,1 g des Polymers Resomer ® RG-858 werden in 29 ml Ethylacetat gelöst und in ein Stahlgefäß (Höhe 11,5 cm, Innendurchmesser 8 cm) überführt. Anschließend werden 7 ml einer 50 mg des Peptides DesA(2)Nal-beta-Ala-DCpa-DPal-Ser-Tyr-DCit-Leu-Arg-Pro-DAla-NH2 (Peptid a) und 2 ml Ethanol enthaltenden, 5 mmolaren Tris (hydroxymethyl) aminomethanlösung (pH 7,4) mit Hilfe eines mechanischen Rührers (Dispermat-FT, VMA-Getzmann GmbH, 5 cm Dissolverscheibe) in der Polymerlösung 6 min bei 10000 U/min unter Raumtemperatur dispergiert. Zu der entstandenen W/O- Emulsion werden unter Rühren (8000 U/min) 45 ml einer wäßrigen Lösung, bestehend aus einer 2%igen Polyvinyalkohollösung (Molekulargewicht 9000-10000, Aldrich) gegeben. Nach einer Dispergierzeit von 10 sec. wird die W/O/W-Emulsion in einen 500 ml Dreihalskolben überführt und mittels KPG-Rührer gerührt. Das Lösungsmittel Ethylacetat wird dann unter 20°C durch Anlegen eines Vakuums (900 mbar), Stickstoff- oder Lufteinleitung entfernt. Nach 5 h wird die Suspension mit 5 l Wasser oder einer wäßrigen Lösung gewaschen und auf ein gewünschtes Suspensionsvolumen eingeengt. Es wird eine "cross flow" Filtration mittels eines Sartocon Mini ® (Sartorius AG. Göttingen) Systems mit einer Polyolefinmembran (cutoff 0,2 μm) durchgeführt. Die lösungsmittel- und annähernd emulgatorfreie Suspension wird mit einem Kryoprotektor (beispielsweise mit einem Zucker, Zuckeralkohol oder Polyvinylpyrrolidonderivat) versetzt, möglichst schnell, beispielsweise mit flüssigem Stickstoff, eingefroren und gefriergetrocknet.

Das mit Wasser oder mit einer wäßrigen Lösung resuspendierte Lyophilisat enthält Mikrokapseln mit einem Wirkstoffgehalt von 4 %. Die Mikrokapseln besitzen einen Durchmesser von 0,2 bis 8 µm. Die Verkapselungseffizienz beträgt 93 %.

-14-

Beispiel 9

35

1,1 g des Polymers Resomer ® RG-858 werden in 29 ml Ethylacetat gelöst und in ein Stahlgefäß (Höhe 11,5 cm, 5 Innendurchmesser 8 cm) überführt. Anschließend werden 5 ml einer wäßrigen, 48 mg des Peptids DesA(2)Nal-Gly-DCpa-DPal-Ser-Tyr-DCit-Leu-Arg-Pro-DAla-NH2 (Peptid b) enthaltenden, 5 mmolaren Tris(hydroxymethyl)amino-methanlösung (pH 7,4) mit Hilfe eines mechanischen Rührers (Dispermat-FT, VMA-10 Getzmann GmbH, 5 cm Dissolverscheibe) in der Polymerlösung 6 min bei 10000 U/min unter Raumtemperatur dispergiert. Zu der entstandenen W/O-Emulsion werden unter Rühren (8000 U/min) 45 ml einer wäßrigen Lösung, bestehend aus einer 2 15 %igen Polyvinylalkohollösung (Molekulargewicht 9000-10000, Aldrich) gegeben. Nach einer Dispergierzeit von 10 sec. wird die W/O/W-Emulsion in einen 500 ml Dreihalskolben überführt und mittels KPG-Rührer gerührt. Das Lösungsmittel Ethylacetat wird dann unter 20 °C durch Anlegen eines 20 Vakuums (900 mbar), Stickstoff- oder Lufteinleitung entfernt. Nach 5 h wird die Suspension mit 5 l Wasser oder einer wäßrigen Lösung gewaschen und auf ein gewünschtes Suspensionsvolumen eingeengt. Vorteilhaft ist der Einsatz einer "cross flow" Filtration, beispielsweise mit einem Sartocon Mini ® (Sartorius AG, Göttingen) System mit einer 25 Polyolefinmembran (cutoff 0,2 μ m). Die lösungsmittel- und annähernd emulgatorfreie Suspension kann mit einem Kryoprotektor (beispielsweise mit einem Zucker, Zuckeralkohol oder Polyvinylpyrrolidonderivat) versetzt werden und wird möglichst schnell, beispielsweise mit flüssigem 30 Stickstoff, eingefroren und gefriergetrocknet.

Das mit Wasser oder mit einer wäßrigen Lösung resuspendierte Lyophilisat enthält Mikrokapseln mit einem Wirkstoffgehalt von 4 %. Die Mikrokapseln besitzen einen Durchmesser von 0,2 bis 8 μ m. Die Verkapselungseffizienz beträgt 95,7 %.

-15-

Beispiel 10

1,1 g des Polymers Resomer ® RG-858 werden in 30 ml Propylformiat gelöst und in ein Stahlgefäß (Höhe 11,5 cm, 5 Innendurchmesser 8 cm) überführt. Anschließend werden 5 ml einer wäßrigen, 50 mg des LHRH Antagonisten Ac-DNal-DCpa-DPal-Ser-Tyr-DLys(Mor)-Leu-Lys(Mor)Pro- DAla-NH2 (Peptid c) enthaltenden, 5 mmolaren Tris(hydroxymethyl)aminomethanlösung (pH 7,0) mit Hilfe 10 eines mechanischen Rührers (Dispermat-FT, VMA-Getzmann GmbH, 5 cm Dissolverscheibe) in der Polymerlösung 6 min bei 10000 U/min unter Raumtemperatur dispergiert. Zu der entstandenen W/O Emulsion werden unter Rühren (8000 U/min) 15 45 ml einer wäßrigen Lösung, bestehend aus einer 2 % igen Polyvinylalkohollösung (Molekulargewicht 9000-10000, Aldrich), gegeben. Nach einer Dispergierzeit von 10 sec. wird die W/O/W-Emulsion in einen 500 ml Dreihalskolben überführt und mittels KPG-Rührer gerührt. Das Lösungsmittel 20 Propylformiat wird dann unter 20 °C durch Anlegen eines Vakuums (900 mbar), Stickstoff- oder Lufteinleitung entfernt. Nach 5 h wird die Suspension mit 5 1 Wasser oder einer wäßrigen Lösung gewaschen und auf ein gewünschtes Suspensionsvolumen eingeengt. Es erfolgt eine "cross flow" 25 Filtration mit einem Sartocon Mini ® (Sartorius AG. Göttingen) System mit einer Polyolenfinmembran (cutoff 0,2 μm). Die Lösungsmittel- und annähernd emulgatorfreie Suspension wird möglichst schnell mit flüssigem Stickstoff eingefroren und gefriergetrocknet.

30

35

Das mit Wasser oder mit einer wäßrigen Lösung resuspendierte Lyophilisat enthält Mikrokapseln mit einem Wirkstoffgehalt von 3,9 %, und die Mikrokapseln besitzen einen Durchmesser von 0,2 bis 8 μ m. Die Verkapselungseffizienz beträgt 90,7 %.

-16-

Beispiel 11

30

1,5 g des Polymers Resomer ® RG-858 werden in 30 ml Isopropylacetat gelöst und in ein Stahlgefäß (Höhe 11,5 cm, Innendurchmesser 8 cm) überführt. Anschließend werden 5 ml 5 einer wäßrigen, 50 mg LHRH Antagonist wie Beispiel 10 enthaltenden, 5 mmolaren Tris (hydroxymethyl) aminomethanlösung (pH 7,0) mit Hilfe eines mechanischen Rührers (Dispermat-FT, VMA-Getzmann GmbH, 5 cm 10 Dissolverscheibe) in der Polymerlösung 6 min bei 10000 U/min unter Raumtemperatur dispergiert. Zu der entstandenen W/O-Emulsion werden unter Rühren (8000 U/min) 45 ml einer wäßrigen Lösung, bestehend aus einer 2 % igen Polyvinylalkohollösung (Molekulargewicht 9000-10000, Aldrich) gegeben. Nach einer Dispergierzeit von 10 sec. 15 wird die W/O/W-Emulsion in einen 500 ml Dreihalskolben überführt und mittels KPG-Rührer gerührt. Das Lösungsmittel Isopropylacetat wird dann unter 20 °C durch Anlegen eines Vakuums (900 mbar), Stickstoff- oder Lufteinleitung entfernt. Nach 5 h wird die Suspension mit 5 l Wasser oder 20 einer wäßrigen Lösung gewaschen und auf ein gewünschtes Suspensionsvolumen eingeengt. Es wird eine "cross flow" Filtration mit einem Sartocon Mini ® (Sartorius AG, Göttingen) System mit einer Polyolefinmembran (cutoff 0,2 25 μ m) durchgeführt und die Lösungsmittel- und annähernd emulgatorfreie Suspension wird lyophilisiert.

Das mit Wasser oder mit einer wäßrigen Lösung resuspendierte Lyophilisat enthält Mikrokapseln mit einem Wirkstoffgehalt von 2,9 % und die Mikrokapseln besitzen einen Durchmesser von 0,2 bis 8 μ m. Die Verkapselungseffizienz beträgt 90,6 %.

-17-

Beispiel 12

Es wird wie in Beispiel 1 verfahren, wobei die 5 mmolare Tris(hydroxymethyl)aminomethanlösung (pH 7,0) durch eine 5 mmolare Phosphatpufferlösung (PBS, pH 7,2) ersetzt wird.

Beispiel 13

Es wird wie in Beispiel 1 verfahren, wobei statt 200 mg HSA gelöst in 3 ml Trispuffer (pH = 7,4) 750mg HSA gelöst in 5 ml Trispuffer (pH = 7,4) eingesetzt wird.

Das in Wasser oder wäßrigen Lösungen resuspendierte

Lyophilisat enthält Mikrokapseln mit einem HSA-Gehalt von
30%. Die Verkapselungseffizienz beträgt 90,9%.

Beispiel 14

20

5

Es wird wie in Beispiel 13 verfahren, wobei anstelle der 2 %igen Polyvinylalkohollösung eine 2 %iger Poloxamer F 127 Lösung eingesetzt wird.

25

30

Beispiel 15

Es wird wie in Beispiel 13 verfahren, wobei anstelle der 2 %igen Polyvinylalkohollösung eine 2 %iger Poloxamin T 707 Lösung eingesetzt wird.

Beispiel 16

Es wird wie in Beispiel 13 verfahren, wobei anstelle der 2 %igen Polyvinylalkohollösung eine 2 %iger Poloxamin T 908 Lösung eingesetzt wird.

-18-

Beispiel 17

Es wird wie in Beispiel 1 verfahren, wobei 200 mg HSA durch 200 mg Insulin (Human, Recombinant (pfs), Sigma Chemie Nr. I 0259) ersetzt werden.

Beispiel 18

10

5

Es wird wie in Beispiel 1 verfahren, wobei 200 mg HSA durch 200 mg Interferon (Human Leukocyte (pfs) (α -IFH, Le), Sigma Chemie Nr. I 1008) ersetzt werden.

15

20

Beispiel 19

Es wird wie in Beispiel 1 verfahren, wobei 200 mg HSA durch 200 mg Insulin (Human, gamma (pfs) (γ-IFN), Sigma Chemie Nr. I 6507) ersetzt werden.

Beispiel 20

120 mg Insulin werden in 0.8 ml HCl (0,1 N) gelöst und mit 25 2 ml NaCl-Lösung (0,9 %) versetzt. Anschließend der pH-Wert der Lösung mit NaOH (0,1 N) auf 6-7 eingestellt. Diese Lösung wird zu einer Lösung von 500 mg Polymer RG-858 in 10 ml Ethylacetat gegeben und anschließend mit Ultraturax (bei 10.000-15.000 UPM) 3-4 Minuten gerührt. Danach werden 30 unter Rühren 50 ml einer 2 %igen wäßrigen Polaxamin T707 Lösung zugegeben. Nach erfolgter Zugabe wird die Suspension in einen Dreihals-Kolben, der mit einem Rührer versehen ist, überführt. Durch Anlegen eines Vakuums wird unter 35 Rühren das Lösungsmittel (Ethylacetat) entfernt. Der verbleibende Rückstand wird in einer Cross-flow Filtration (Sartocon Mini® Sartorius AG, Göttingen) mit 5 Litern Wasser gewaschen. Der nahezu lösungsmittel- und tensidfreie

PCT/EP96/04701

Mikrokapseln enthaltende Rückstand wird, gegebenenfalls unter Zugabe eines Kyroprotektors, schnell eingefroren und gefriergetrocknet.

Das mit Wasser oder mit einer wäßrigen Lösung resuspendierte Lyophilisat enthält Mikrokapseln mit einem Beladungsgrad von 15 Gewichtsprozent.

10 Beispiel 21

Es wird wie in Beispiel 20 verfahren, wobei anstelle der 2 %igen Polaxamin T707 Lösung, eine 2 %ige Polaxamer -407 (F127) Lösung eingesetzt wird.

Der Beladungsgrad der erhaltenen Mikrokapseln beträgt 17%.

Beispiel 22

Es wird wie in Beispiel 20 verfahren, wobei anstelle der 2 %igen Polaxamin T707 Lösung, eine 2 % ige Polaxamer-188 (F68) Lösung eingesetzt wird.

Der Beladungsgrad der erhaltenen Mikrokapseln beträgt 16%.

Beispiel 23

20

25

Es wird analog zu Beispiel 20 verfahren. Jedoch werden hier 700 mg Polymer und 223 mg Insulin eingesetzt. Das in Wasser oder einer wäßrigen Lösung resuspendierte Lyophilisat enthält Mikrokapseln mit einem Insulingehalt von 20 %.

5

Patentansprüche

 Verfahren zur Herstellung von morphologisch einheitlichen Mikrokapseln aus bioabbaubaren Polymeren oder Copolymeren, die Peptide, Proteine oder andere wasserlösliche biologisch aktive Substanzen als Wirkstoff enthalten .

dadurch gekennzeichnet, daß

- Polyester von Hydroxycarbonsäuren oder
 Blockcopolymere aus Polyestern von
 Hydroxycarbonsäuren und Polyethylenglykol in
 einem halogenfreien, nicht oder partiell mit
 Wasser mischbaren Lösungsmittel oder
 Lösungsmittelgemisch gelöst werden,
 - in diese Lösung die gepufferte Wirkstofflösung, die einen pH-Wert zwischen 6,0 bis 8,0 besitzt, dispergiert wird,
- anschließend zu dieser W/O-Emulsion eine wäßrige
 20 Lösung enthaltend eine oberflächenaktive
 Substanz oder ein Gemisch oberflächenaktiver
 Substanzen zugesetzt wird und
 - zuletzt das Lösungsmittel oder
 Lösungsmittelgemisch in üblicher Art und Weise entfernt wird.
 - Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet,
- daß als halogenfreie Lösungsmittel Aceton, Ethanol; C_1 - C_4 -Alkylacetate, Triacetin, Triethylcitrat, C_1 - C_4 -Alkylformiate und C_1 - C_4 -Alkyllactate oder deren Gemische eingesetzt werden.

25

- 3. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß als halogenfreie Lösungsmittel Methylacetat, Ethylacetat, Isopropylacetat und Propylformiat verwendet werden.
 - Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet,
- daß als Pufferlösung eine Phosphatpufferlösung, eine Citratpufferlösung oder eine Tris(hydroxymethyl)aminomethanlösung eingesetzt wird.
- 15 5. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß die gepufferte Wirkstofflösung eine pH-Wert zwischen 6,0 bis 8,0 aufweist.

6. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 4,
dadurch gekennzeichnet,
daß als Polymer Resomer® eingesetzt wird, vorzugsweise
Resomer® RG-756 oder Resomer® RG-858.

25

5

- Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet,
- daß als Wirkstoff Humanserumalbumin, Peptide, Proteine,

 Interferone, Betaseron , Insulin, LHRH-Antagonisten

 oder deren Analoga eingesetzt werden.

-22-

 Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet,

daß als Wirkstoff

- a) DesA(2)Nal-beta Ala-DCpa-DPal-Ser-Tyr-DCit-Leu-Arg-Pro-DAla-NH₂
- b) DesA(2)Nal-Gly-DCpa-DPal-Ser-Tyr-DCit-Leu-Arg-Pro-DAla-NH₂

oder

5

10

25

c) Ac-DNal-DCpa-DPal-Ser-Tyr-DLys (Mor) -Leu-Lys (Mor) Pro-DAla-NH₂

Verwendung finden.

- 9. Verfahren nach einem der Ansrpüche 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, daß die Entfernung des Lösungsmittels bzw. Lösungsmittelgemisches, sowie des gegebenenfalls an der Partikeloberfläche anhaftenden Wirkstoffs und/oder Tensids in einer "cross-flow" Filtration erfolgt.
 - 10. Morphologisch einheitliche Mikrokapseln mit einem Beladungsgrad zwischen 3 bis 30 Gew.% und einem Durchmesser 200 nm bis 500μm hergestellt nach dem Verfahren gemäß der Ansprüche 1 bis 9.
- 11. Mikrokapseln gemäß Anspruch 10 mit einem Durchmesser zwischen 0,2 bis 8 μm .

WO 97/19676

1/4

Fig. 1

Fig. 2

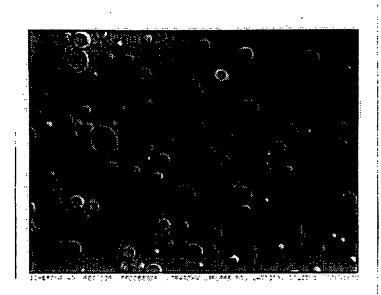
Chemische Strukturen der Peptide a) bis c)

a) DesA(2)Nal-beta Ala-DCpa-DPal-Ser-Tyr-DCit-Leu-Arg-

b) DesA(2)Nal-Gly-DCpa-DPal-Ser-Tyr-DCit-Leu-Arg-Pro-DAla-NH₂

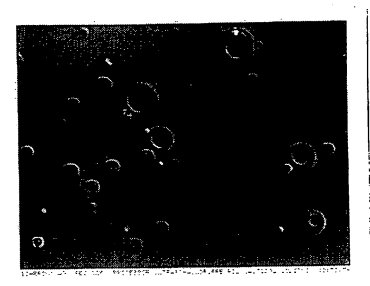
c) Ac-DNal-DCpa-DPal-Ser-Tyr-DLys(Mor)-Leu-Lys(Mor)Pro-DAla-NH₂

Fig. 3



4/4

Fig. 4



INTERNATIONAL SEARCH REPORT

In strong Application No PLT/EP 96/04701

A. CLASSI IPC 6	FICATION OF SUBJECT MATTER A61K9/16 A61K9/50		-
	and the second s	Former and IDC	
	o International Patent Classification (IPC) or to both national classic SEARCHED	neuton and ir e	
	Ocumentation searched (classification system followed by classification	ion symbols)	
IPC 6	A61K		
Documentat	non searched other than minimum documentation to the extent that	such documents are included in the fields s	earched
Electronic d	lata base consulted during the international search (name of data bas	se and, where practical, search terms used)	
C. DOCUM	IENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the n	elevant passages	Relevant to claim No.
х	EP 0 442 671 A (TAKEDA CHEMICAL INDUSTRIES) 21 August 1991 see claims 12-14 see page 2, line 49 - page 4, lin	20.2	1-7,10, 11
	see page 4, line 28 - page 5, line see page 5, line 24 - line 28	ne 10	
X	EP 0 190 833 A (TAKEDA CHEMICAL INDUSTRIES) 13 August 1986 see claims 1,6-10 see the whole document	•	1-7,10, 11
		De la Carilla de	: -
Ш	her documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed	in auex.
'A' docum	stegories of cited documents: sent defining the general state of the art which is not sered to be of particular relevance	"I" later document published after the into or priority date and not in conflict wi- cited to understand the principle or ti invention.	th the application but
filing of the filter	document but published on or after the international date ens which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another	"X" document of particular relevance; the cannot be considered nowel or cannot involve an inventive step when the do	t be considered to ocument is taken alone
O, qocmu carato	n or other special reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or means	"Y" document of particular relevance; the carmot be considered to involve an ir document is combined with one or m ments, such combination being obvious in the art.	ventive step when the ove other such docu-
	ent published prior to the international filing date but han the priority date claimed	"&" document member of the same patent	family
	actual completion of the international search	Date of mailing of the international se	arch report
	0 March 1997	1 7. 03. 97	
Name and a	mailing address of the ISA European Patent flice, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijt Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax (+31-70) 340-3016	Authorized officer Ventura Amat, A	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

information on patent family members

by Annal Application No PCT/EP 96/04701

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
EP 442671 A	21-08-91	AT 123413 T CA 2036089 A DE 69110150 D DE 69110150 T ES 2073117 T FI 96278 B HK 188095 A JP 4321622 A LT 441 A,B LV 10041 B RU 2018306 C US 5480656 A	15-06-95 14-08-91 13-07-95 25-01-96 01-08-95 29-02-96 22-12-95 11-11-92 25-11-94 20-10-94 30-08-94 02-01-96
EP 190833 A	13-98-86	CA 1260395 A HK 137793 A IE 58930 B JP 7020859 B JP 62201816 A SG 134693 A US 4954298 A US 5330767 A	26-09-89 24-12-93 01-12-93 08-03-95 05-09-87 31-03-94 04-09-90 19-07-94



INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

In vaccales Aktenzeichen
PL I/EP 96/04701

A. KLASSI	IFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES A61K9/16 A61K9/50		
	,		
Nach der In	ternationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Kl	assifikation und der IPK	
	RCHIERTE GEBIETE		
Recherchier IPK 6	ter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbo A61K	ole)	
	te aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, so	out diese unter the recherchierten Gehrete	fallen
Recherchier	te aber micht zum Minoemprüsson genorende verörteimichungen, so	wete wate with the recite and and over-	
Während de	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (N	ame der Datenbank und evtl, verwendete	Suchbegnffe)
C. ALS W	ESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angab	e der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
х	EP 0 442 671 A (TAKEDA CHEMICAL INDUSTRIES) 21.August 1991		1-7,10, 11
	siehe Ansprüche 12–14 siehe Seite 2, Zeile 49 – Seite 4 siehe Seite 4, Zeile 28 – Seite 5	, Zeile 2 , Zeile	
	10 siehe Seite 5, Zeile 24 – Zeile 2	8	
X	EP 0 190 833 A (TAKEDA CHEMICAL INDUSTRIES) 13.August 1986 siehe Ansprüche 1,6-10 siehe das ganze Dokument	·	1-7,10, 11
	itere Veröffentlichungen und der Fortsetzung von Feld C zu sehmen	X Siehe Anhang Patentiamilie	
* Besonder 'A' Veröf aber : 'E' älteres	e Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : fentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen	"T" Spätere Veröffentlichung, die nach der oder dem Prioritätdatum veröffentlich Anmeldung nicht kollidiert, sondern in Erfindung zugrundeltegenden Prinzipt Theorie angegeben ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bede	nt worden ist und mit der nur zum Verständnis des der oder der ihr zugrundeliegenden utung: die beanspruchte Erfindung
scheir ander soll o	ferdichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er- nen zu lassen, oder durch die das Veröffendichungsdahm einer en im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden der die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (we führt)	kann nicht als auf erfinderischer Tätig werden, wenn die Veröffentlichung m	schiet werden ummg, die beanspruchte Erfindung Jeel beruhend betrachtet It einer oder mehreren anderen
P Veröf	Jendichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht fentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach	Veröffentlichungen dieser Kategorie is diese Vertundung für einen Fachmann A' Veröffentlichung, die Mitglied derselb	n Verbindung gebracht wird und naheliegend ist
	beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Re	cherchenberichts
1	l0.März 1997	17.03.97	7
Name und	Postanschrift der Internationale Recherchenbehörde Europäisches Patentamit, P.B. 5818 Patentlaan 2	Bevollmächtigter Bediensteter	
	NL - 2280 HV Ripwijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tz. 31 651 epo nl, Fasc (+31-70) 340-3016	Ventura Amat, A	

1

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlis - "gen, die zur seiben Patentfamilie gehören

In: -tionales Aktenzeichen
PUT/EP 96/04701

Im Recherchenbericht ingeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
EP 442671 A	21-08-91	AT 123413 T	15-06-95
		CA 2036089 A	14-08-91
		DE 69110150 D	13-07-95
		DE 69110150 T	25-01-96
		ES 2073117 T	01-08-95
		FI 96278 B	29-02-96
		HK 188095 A	22 - 12-95
		JP 4321622 A	11-11-92
		LT 441 A,B	25-11-94
		LV 10041 B	20-10-94
		RU 2018306 C	30-08-94
		US 5480656 A	02-01-96
EP 190833 A	13-08-86	CA 1260395 A	26-09-89
		HK 137793 A	24-12-93
		IE 58930 B	01-12-93
		JP 7020859 B	08-03-95
		JP 62201816 A	05 - 09-87
		SG 134693 A	31-03-94
		US 4954298 A	04-09-90
		US 5330767 A	19-07-94